Rec'd PCT/PTO 12 APR 2005

10/531068

PCT/JP2004/010167

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

30.08.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

RECEIVED

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年 7月 9日

2 1 OCT 2004

PCT

WIPO

Application Number:

묶

特願2003-194321

[ST. 10/C]:

願

出

[JP2003-194321]

出 願 人
Applicant(s):

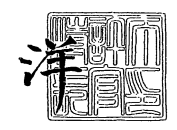
横浜ゴム株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年10月 7E

小()



【書類名】

特許願

【整理番号】

1033831

【提出日】

平成15年 7月 9日

【あて先】

特許庁長官 太田 信一郎 殿

【国際特許分類】

CO8L 21/00

C08L101/12

【発明の名称】

ゴム組成物及びそれを用いた空気入りタイヤ

【請求項の数】

3

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県平塚市追分2番1号 横浜ゴム株式会社 平塚

製造所内

【氏名】

金成 大輔

【特許出願人】

【識別番号】

000006714

【氏名又は名称】 横浜ゴム株式会社

【代理人】

【識別番号】

100099759

【弁理士】

【氏名又は名称】 青木 篤

【電話番号】

03-5470-1900

【選任した代理人】

【識別番号】

100077517

【弁理士】

【氏名又は名称】

石田 敬

【選任した代理人】

【識別番号】

100087413

【弁理士】

【氏名又は名称】 古賀 哲次

【選任した代理人】

【識別番号】 100105706

【弁理士】

【氏名又は名称】 竹内 浩二

【選任した代理人】

【識別番号】 100082898

【弁理士】

【氏名又は名称】 西山 雅也

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 209382

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

明細書 1 【物件名】

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9801418

【プルーフの要否】 要



【発明の名称】 ゴム組成物及びそれを用いた空気入りタイヤ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 過酸化物を架橋剤として用いる、天然ゴム(NR)、ポリイソプレンゴム(IR)、スチレンーブタジエン共重合体ゴム(SBR)、ポリブタジエンゴム(BR)、エチレンープロピレンゴム(EPM)、エチレンープロピレンージエン三元共重合体ゴム(EPDM)、シリコーンゴム、フッ素ゴムから選ばれる少なくとも1種のゴム100重量部のうち、溶解度パラメータ(Sp値)が17.6(Pa $^{1/2}$)以上で、重量平均分子量が105以上の極性ポリマーを5~40重量部含んでなる、耐ブルーム性に優れたゴム組成物。

【請求項2】 前記極性ポリマーが共役ジエン単位の含有量が30重量%以下であるエチレン性不飽和ニトリルー共役ジエン系高飽和ゴム100重量部にエチレン性不飽和カルボン酸の金属塩20~120重量部を配合した組成物である請求項1に記載のゴム組成物。

【請求項3】 請求項1又は2に記載のゴム組成物を用いた空気入りタイヤ

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明はゴム組成物及びそれを用いた空気入りタイヤに関し、更に詳しくは架 橋剤の耐ブルーム性の改良されたゴム組成物及びそれを用いた空気入りタイヤに 関する。

[0002]

【従来の技術】

従来から高硬度のゴムを得る手段として、ゴム中に架橋剤を多量配合することが一般的に用いられる。しかし、架橋剤は一般的に汎用ゴムなどの低極性ゴムに対する溶解性が低いため、多量の架橋剤を配合したゴムを一定期間以上放置すると、架橋剤がゴム表面にブルーム(流出)してしまうという問題があった。

このような問題を解決する方法として、ゴムを硫黄を用いて架橋する場合には



多量の不溶性硫黄を使うことでブルームをある程度抑止することが可能となるが 、過酸化物のようなパーオキサイドを用いて架橋するゴムの場合は、前記不溶性 硫黄を配合することのような解決法はなかった。

一方、耐熱性が必要とされる用途に用いられるゴム(例えばEPDM)の場合には硫黄架橋よりもパーオキサイド架橋のほうが耐熱性などに優れているので好ましいが、パーオキサイド架橋によって得られるゴムは一般的に硫黄架橋によって得られるゴムに比べてモジュラスなどの物性が低いという問題があった。

[0003]

本発明に関連する先行技術文献としては以下のものがあげられる。

【特許文献1】

特開平6-191805号公報

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

従って、本発明は、前述の従来技術の問題点を排除して、架橋剤の耐ブルーム性に優れかつ高強度のゴム組成物を提供することを目的とする。

[0005]

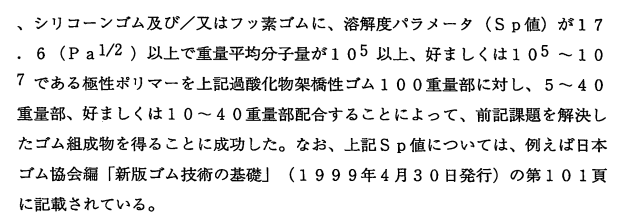
【課題を解決するための手段】

本発明に従えば、過酸化物を架橋剤として用いる、天然ゴム(NR)、ポリイソプレンゴム(IR)、スチレンーブタジエン共重合体ゴム(SBR)、ポリブタジエンゴム(BR)、エチレンープロピレンゴム(EPM)、エチレンープロピレン・ジェン三元共重合体ゴム(EPDM)、シリコーンゴム、フッ素ゴムから選ばれる少なくとも1種のゴム100重量部のうち、溶解度パラメータ(Sp値)が17.6(Pa $^{1/2}$)以上で、重量平均分子量が10 5 以上の極性ポリマーを5~40重量部含んでなる、耐ブルーム性に優れたゴム組成物が提供される

[0006]

【発明の実施の形態】

本発明者らは、前記課題を解決するために、研究を進めた結果、過酸化物で架 橋することができるゴムのうち、NR, IR, SBR, BR, EPM, EPDM



[0007]

前記極性ポリマーとしては、共役ジエン単位の含有量が30重量%以下であるエチレン性不飽和ニトリルー共役ジエン系高飽和ゴム100重量部にエチレン性不飽和カルボン酸の金属塩20~120重量部(更に好ましくは30~100重量部)を配合するのが好ましい。特に前記極性ポリマーがHNBR(水素化アクリロニトリルゴム)にメタクリル酸亜鉛を配合したゴム組成物(例えば日本ゼオン製のZSC(商標名))であると従来のパーオキサイド架橋ゴムの欠点である低物性を効果的に解決することができる。

[0008]

本発明において、極性ポリマーの配合量が 5 重量部未満では耐ブルーム性に劣り、 4 0 重量部を超えると他のゴムとの接着性や破断強度などの物性が低下するので好ましくない。また極性ポリマーの分子量が 1 0 5 未満では、極性ポリマー自身がゴム中に留まることができずにブリードアウトしてしまうおそれがあるので好ましくない。

[0009]

本発明に従ったゴム組成物に配合される前記極性ポリマーの具体例をあげれば以下の通りである(なおカッコ内はその典型的なSp値を示す)。ハイスチレン $SBR(17.6\sim17.8)$ 、ポリスチレン $(17.6\sim21.1)$ 、 $NBR(17.6\sim21.5)$ 、多硫化ゴム $(18.4\sim19.2)$ 、塩化ゴム(19.2)、アクリルゴム $(17.8\sim18.5)$ 、ウレタンゴム(20.5)、一部のクロロプレンゴム (~19.2) 、ポリメタクリル酸メチル $(18.6\sim19.4)$ ポリ酢酸ビニル $(19.2\sim19.6)$ 、一部のクロロスルホン化ポリ



エチレン(~20.0)、ポリエチレンテレフタレート(21.9)、エポキシ 樹脂(22.3)、フェノール樹脂(23.1)また、もともとSp値が17. 6以下のポリマーを変性して極性を高めた変性ポリマーを用いてもよく、その例 としては、エポキシ化天然ゴム、エポキシ化SBS、E-GMA-MAなどのエ ポキシ変性ポリマー、マレイン化BR、マレイン化IR、マレイン化SBS、マ レイン化PEなどのマレイン酸変性ポリマー、カルボキシル化NBR、カルボキ シル化SBRなどのカルボキシル変性ポリマーなどがあげられる。

[0010]

本発明において使用する過酸化物としてはゴム組成物の架橋用に使用することができる任意の過酸化物とすることができ、具体的にはまた、水素化NBR組成物は、有機過酸化物で架橋されていることが好ましい。有機過酸化物としては、通常のゴムの過酸化物加硫に使用されているものを使用することができる。例えば、ジクミルパーオキサイド、ジー t ープチルパーオキサイド、t ープチルクミルパーオキサイド、ベンブイルパーオキサイド、2,5ージメチルー2,5ージ(t ープチルパーオキシ)へキシンー3,2,5ージメチルー2,5ージ(ベンブイルパーオキシ)へキサン、2,5ージメチルー2,5ージ(t ープチルパーオキシ)へキサン、2,5ージメチルー2,5ーモノ(t ープチルパーオキシ)へキサン、α,α′ービス(t ープチルパーオキシーmーイソプロピル)ベンゼンなどが挙げられる。これらの有機過酸化物は、1種または2種以上を使用し、ゴム100重量部に対して0.2~10重量部、好ましくは0.2~6重量部配合することが望ましい。この有機過酸化物の使用量にも特に限定はなく、一般的には0.2~10重量部の範囲で使用されるが、本発明のゴム組成物は特に1.5重量部以上の多量配合で有効である。

[0011]

本発明に係るゴム組成物には、前記した必須成分に加えて、カーボンプラックなどの補強剤(フィラー)、架橋促進剤、各種オイル、老化防止剤、可塑剤などのタイヤ用、その他一般ゴム用に一般的に配合されている各種添加剤を配合することができ、かかる配合物は一般的な方法で混練して組成物とし、架橋するのに使用することができる。これらの添加剤の配合量も本発明の目的に反しない限り、従来の一般的な配合量とすることができる。本発明によれば、耐プルーム性の



改良された高硬度、高物性のゴム組成物が得られるので、タイヤ用、特にビードフィラー、リムクッション、ランフラットタイヤのサイド補強ゴム、アンダートレッド、ホース、ベルト、靴底、エンジンマウント、ウェザーストリップ、等速ジョイントブーツ、ブッシュ類などのゴム製品として有用である。かかるゴム製品の製造方法も従前通りとすることができる。

[0012]

【実施例】

以下、実施例によって本発明を更に説明するが、本発明の範囲をこれらの実施 例に限定するものでないことはいうまでもない。

[0013]

実施例1~4及び比較例1~4

得られたゴム組成物(未加硫)についてブルーム試験(目視判定)した。次に、この組成物を $1.5 \times 1.5 \times 0$. 2 cmの金型中で1.6.0 Cで2.0 分間プレス加硫して目的とする試験片(ゴムシート)を調製し、加硫物性(J.I.S...K.6.2.5.1に準拠して老化前及び老化後の $1.0.0 \text{ % モジュラス及び破断伸びを測定)を評価した。結果を表<math>I.$ に示す。

[0014]



【表1】

		麥1						
原料名	上較例1	比較例2	比較例3	比較例	実施例!	実施例2	実施例3	実施例4
配合(重量部)		3			1	į	3	į
大格コム	3	3	3	3	ន	S	2	25
SBR	4	\$	各	1	ı	l	ı	9
čá	1	1	١	8	6	\$	8	I
NBR	1	ì	ı	ì	5	J	ı	ı
HNBR/ZnMA複合体	1	I	1	1	ş	ko	8	1
14° 42/1588	ı	ı	1	ı	ı	ı	ı	ഗ
ケーポン	22	23	ය	යි	ස	ස	\$	ය
亜鉛華	נט	ຜ	ß	5	S	ĸ	LC)	co.
スデアル酸	_	-	,	_	_			
地名形式地			_			<u> </u>	_	_
油炒埋硫寅 米液柱砖岩	4	1 4	1 1	1 1	}	1 1	1 1	1 1
大名字的大名字	2	- 6	i	ı	ı	1	I	1
"有他"是一个"有人" 中心,是一个"有人"的一个"有人"。 "是一个"有人","是一个"有人"。	1 1		es +	ო -	ო +	es +	e -	ო -
1			-					
目視判定 混合24時間後	0	0	0	0	0	0	0	0
混合3日後	0	0	٥	⊲	0	©	0	0
混合 2 週間後	٥	0	×	×	0	0	0	0
	×	٥	×	×	٥	٥	0	٥
物性試験								
100%もジュラス	4.0	4.2	3.3	2.9	3.5	4.9	7.5	3.2
破死争な	410	430	390	320	360	410	420	380
熟老化(80°C、1週間)後 100%÷ジュラス MPa	5.3	5.6	ა 4	დ —	3.7	4 .9	7.6	ი. ც
破断伸び	350	350	380	340	350	400	450	370
む コス変化率 老化/初期	1.33	1.33	1.03	1.07	1.06	1.00	1.01	1. 83
	ム表面に全	〈配合剤σ)結晶が認め	うられない				
ö	見るとわず	かに結晶し	、ている程間	Had .				
△: 対限ではっぱい ×: 未加強ゴム教団	、つ殴り配合、人数固が配	色の格晶ならを	・リの行為の格品が無数できる 「西が配合剤結晶で減っ白に優われている	いれてい、	ĸ0			

[0015]

表I脚注

天然ゴム

RSS#3

SBR

Nipol 1502 (日本ゼオン)

BR

Nipol BR 1220 (日本ゼオン)

NBR

Nipol DN 401 (日本ゼオン)

HNBR/ZnMA ZSC 2395 (日本ゼオン)

エポキシ化SBS

エポフレンド A1020 (ダイセル化学)

カーボン

シースト300 (東海カーボン)

亜鉛華

亜鉛華#3 (正同化学)

ステアリン酸

ビーズステアリン酸(花王)

老化防止剤

ノクラック6C(大内新興化学)

油処理硫黄

油処理イオウ (軽井沢精練所)

不溶性硫黄

クリステックス HSOT20 (アクゾノーベル)

加硫促進剤

ノクセラーNS-P (大内新興化学)

有機過酸化物

パーカドックス14/40 (化薬アクゾ)

共架橋剤

アクリエステルTMP (三菱レーヨン)

$[0\ 0\ 1\ 6]$

表 I に示す通り、比較例 1 は通常の硫黄を用いた例であるが、混合後 1 ヶ月で 真っ白にブルームし、耐熱老化性も悪い。比較例2は不溶性硫黄を用いた例であ るが、耐ブルーム性は改善されているが、耐熱老化性は悪い。比較例3は有機過 酸化物を用いた例であるが、硫黄加硫より耐ブルーム性は悪くなり、初期物性は 低い。比較例4は有機過酸化物を用いた例であるが、硫黄加硫より耐ブルーム性 は悪くなり、初期物性は低い。

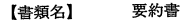
実施例1は極性ポリマーとしてNBRを用いた例であるが、耐ブルーム性が大 幅に改善された。実施例2は極性ポリマーとしてHNBR/ZnMA複合体を用 いた例であるが、耐ブルーム性が大幅に改善され、モジュラスが改善された。実 施例3は250の量を増量した例であるが、さらに耐ブルーム性が改善され、物 性が大幅に改善された。実施例4は極性ポリマーとしてESBSを用いた例であ るが、これも耐プルーム性が改良されている。

[0017]



【発明の効果】

以上の通り、Sp値が17.6Pa^{1/2}以上で重量平均分子量が10⁵以上の極性ポリマーを過酸化物架橋性のゴムに一定量配合することで耐ブルーム性が大幅に向上したパーオキサイド架橋性ゴム組成物が得られる。特に極性ゴムをHNBRにメタクリル酸亜鉛を配合したHNBR/ZnMA複合体とすることによって、硫黄架橋のものに比べてモジュラスなどの物性が劣るという従来技術の欠点を改良し、耐熱性に優れたゴム組成物を得ることができる。



【要約】

【課題】 架橋剤の耐ブルーム性に優れかつ高硬度のゴム組成物を得る。

【解決手段】 過酸化物を架橋剤として用いる、天然ゴム(NR)、ポリイソプレンゴム(IR)、スチレンーブタジエン共重合体ゴム(SBR)、ポリブタジエンゴム(BR)、エチレンープロピレンゴム(EPM)、エチレンープロピレンゴム(EPM)、エチレンープロピレンゴム(EPM)、エチレンープロピレン・シージエン三元共重合体ゴム(EPDM)、シリコーンゴム、フッ素ゴムから選ばれる少なくとも1種のゴム100重量部のうち、溶解度パラメータ(Sp値)が17.6(Pa $^{1/2}$)以上で、重量平均分子量が10 5 以上の極性ポリマーを5~40重量部含んでなる、耐ブルーム性に優れたゴム組成物。

【選択図】 なし



特願2003-194321

出願人履歷情報

識別番号

[000006714]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月 7日 新規登録

住 所

東京都港区新橋5丁目36番11号

氏 名

横浜ゴム株式会社